# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-041470

(43)Date of publication of application : 21.02.1991

(51)Int.CI.

G03G 9/087

G03G 9/08

(21)Application number : 01-176863

(71)Applicant: NIPPON SYNTHETIC CHEM IND CO

LTD:THE

MITSUBISHI GAS CHEM CO INC

(22)Date of filing:

07.07.1989

(72)Inventor: MATSUMURA AKIRA

ITO TOMIJI TAKE MORIO

KANEHARA HIDENORI

### (54) TONER FOR ELECTROSTATIC IMAGE

(57)Abstract:

PURPOSE: To form the toner which simultaneously satisfies offset resistance and fixability by specifying the ratio of acid value of a resin having a low acid value I and a resin having a high acid value II to a specific value or above and specifying II/[I+II] to the value of specific range. CONSTITUTION: The ratio of the acid value II of the resin having the higher acid value to the acid value I of the resin having the lower acid value of the resins of the toner consisting of the satd. polyester resins used for developing images as a binder resin component is specified to ≥ 1.5. The compsn. formed by mixing and using these resins at 100 to 200° C at the ratio at which the II/[I+II] attains 0.3 to 0.9 by weight and compounding of a multifunctional cyanate contg. ≥2 cyanate in the molecule or cyanate pre polymer and a hardening calalyst of glycidyl group-contg. acrylic resin therewith is used. The toner which simultaneously satisfies the offset resistance and fixability is produced in this way.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

## ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

#### 四公開特許公報(A) 平3-41470

Solnt. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)2月21日

G 03 G 9/087

> 7144-2H G 03 G 9/08

3 6 5

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全8頁)

60発明の名称 静電画像用トナー

> 20特 願 平1-176863

顧 平1(1989)7月7日 四出

@発 明 松 村 明 大阪府吹田市樫切山21 D-215 @発 明 伊 富 岐阜県大垣市静里町1252-6

@発 岳 杜. 夫 東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦斯化学株式会社

東京工場内

@発 明 者 鰵 東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦斯化学株式会社

東京工場内

る。 80 X 日本合成化学工業株式 大阪府大阪市北区野崎町9番6号

会社

勿出 頭 三菱瓦斯化学株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

### 1. 発明の名称

静電画象用トナー

### 2. 特許請求の範囲

. l. (a)飽和ポリエステル樹脂、(b)分子中にシアナト 基を2個以上含有する多官能性シアン酸エステル或は 該シアン酸エステルプレポリマー及び(c)該樹脂の硬 化触媒を配合してなる静電画像を現像するためのトナ ーにおいて、(a)として酸価の異なる2種の樹脂を使 用し、酸価の低い方の樹脂[1]の酸価に対する酸価 の高い方の樹脂 [Ⅱ]の酸価の比が1.5以上であり、 \_\_\_\_ が0.3~0.9 (重量基準) となる割合で用いることを特徴とする静電画像用トナ

2. (a)、(b)、(c)よりなる組成物が温度 1 0 0 ~ l 70℃で混合することにより製造されたものである辞 求項1記載の舒電面像用トナー。

- 3. (a)の硬化触媒(c)が有機金属化合物である請求項 1 記載の静電画像用トナー。
- 3. 発明の詳細な説明

「産業上の利用分野」

本発明は、電子写真法、静電写真法、静電記録法等に おいて形成する静電画像を現像するために使用するトナ - に関するものである。

#### [従来の技術]

一般に静電画像は着色粉体であるトナーにより現像さ れてトナー像とされ、このトナー像がそのまま或は転写 紙などに伝写された上で定着される。

このトナーは、通常パインダー成分としての置合体、 カーポンプラックその他の着色劇及び荷電観御劇等を主 剤とする成分から構成される成分を溶融混合して顕製さ ns.

従来、パインダー成分としてスチレン系制質が主流で あるが、近時、負の帯電性が大きくかつ低温定者性に優 れた高速複写用に適性を有する飽和ポリエステル樹脂が 着目され、多数の研究が行われている。

### \* [発明が解決しようとする課題]

本発明等もポリエステル系樹脂を用いたトナーについて検討を重ねたところ、オフセット 現象の発生、即ち、トナー成分の一部が通常用いる定着用熱ローラーに転写してその後に供給されてくる 転写用紙の表面を汚したり、更に熱ローラーに押圧されている 圧接ローラーに移転して 転写用紙の裏面を汚したりするという問題があることを見出した。

本来定着性とオフセット防止性は相反する要求物性であるが、低温定着性を保ちつつ、オフセット現象の発生を防止することはポリエステル系樹脂トナーの実用化に当たっては是非共解決しなければならない課題である。

このため、ポリエステル系樹脂を使用したトナーにおいては、原料ポリエステル樹脂のモノマーとしてトリメリット酸等の3官能以上の成分を使用して、部分架橋した巨大分子化したものを使用する方法があるが、モノマーとしてトリメリット酸等の3官能以上の成分を使用した場合には、温度の低下以外に重合反応を停止して所望の分子量、架橋度を有するものとする有効な方法がないという欠点があり、優れた性質を有するにもかかわらず

-1-

かつ [II] が重量基準で0.3~0.9となる割合で使用し、これに(b)分子中にシアナト基を2個以上合有する多官能性シアン酸エステルプレポリマー及び(c).(a)の硬化触媒を配合してなるポリエステル樹脂組成物を用いることを特徴とする静電画像用トナーである。

以下、本発明の構成について説明する。

本発明の飽和ポリエステル樹脂とは任意の酸成分、多価アルコール成分を縮合して得られる。酸成分としては、テレフタル酸、イソフタル酸、オルトフタル酸、マロン酸、琥珀酸、グルタール酸、アジビン酸、トリメチルアジビン酸、ビメリン酸、 2.2 - ジメチルグルタール酸、アゼライン酸、セバシン酸、1.3 - シクロペンタンジカルボン酸、1.2 - シクロペキサンジカルボン酸、1.3 - シクロペキサンジカルボン酸、1.4 - シクロペキサンジカルボン酸、2.5 - ノルボルナンジカルボン酸、1.4 - ナフタール酸、ジフェニン酸、4.4 - オキシ安息香酸、ジグリコール酸、チオジブロピオン酸、2.5 - ナフタリンジカルボン酸、1.5 - ナフタリンジカルボン酸、1.5 - ナフタリンジカルボン酸、

ポリエステル系樹脂を使用したトナーの普及を困難としていた。

かかる対策として本出版人は先に、(a)飽和ポリエステル樹脂、(b)分子中にシアナト基を2個以上含有する 多官能性シアン酸エステル或は該シアン酸エステルプレポリマー及び(c)該樹脂の硬化触媒を配合してなるトナー組成物を提案した。

しかし、本発明者等は、該トナー組成物の性質について更に研究を続けたところ、トナー組成物の定着温度巾を拡大すれば、より実用性の高い製品が得られるとの認識を得た。

#### [課題を解決するための手段]

本発明者らはかかる課題を解決するため鋭意検討を重ねた結果、酸価の異なる2種の飽和ポリエステル樹脂を 特定量用いることにより目的とする静電画像用トナーが 得られることを見出し、本発明を完成させた。

即ち、本発明は静電画像を現像するために使用する飽和ポリエステル樹脂をパインダー樹脂成分とするトナーにおいて、該飽和ポリエステル樹脂として、酸価の低い方の樹脂 [1]の酸価に対する酸価の高い方の樹脂 [1]の酸価の比(以下単に酸価比と呼ぶ)を1.5以上とし、

- ( -

2.6-ナフタリンジカルボン酸、安息香酸、或はロジン、水添ロジン、不均化ロジンなどのロジン誘導体などが挙げられる。

これらは酸無水物、エステル、クロライドなどであっても良く、例えば1.4-シクロヘキサンジカルギン酸ジメチル、2.6-ナフタリンジカルボン酸ジメチル、イソフタル酸ジメチル、テレフタル酸ジメチル、及びテレフタル酸ジフェニルを含む。

以上の他に少量ならば(無水)マレイン酸、フマル酸等の不飽和カルボン酸や3価以上の多価カルボン酸、例えばトリメリット酸、無水トリメリット酸、ピロメリット酸、無水ピロメリット酸、4-メチルシクロヘキセン-1.2.3-トリカルボン酸無水物、トリメシン酸も使用可能である。

又、多傷アルコールとしてはエチレングリコール、ジェチレングリコール、プロピレングリコール、1.3ープロパンジオール、2.4ージメチルー2ーエチルヘキサンー1.3ージオール、2.2ージメチルー1.3ープロパンジオール(ネオペンチルグリコール)、2ーエチルー2ーイソプチルー1.3ープロパンジオール、1.3

ーブタンジオール、1.4-ブタンジオール、1.5-ペンタンジオール、1.6-ヘキサンジオール、3-メチルー1.5-ペンタンジオール、2.2.4-トリメチルー1.6-ヘキサンジオール、1.2-シクロヘキサンジメタノール、1.4-テトラメチルー1.3-シクロヘキサンジメタノール、1.4-テトラメチルー1.3-シクロブタンジオール、4.4'ーチオジフェノール、4.4'ー(2ーキルボルニリデン)ジフェノール、4.4'ージヒドロキシビフェノール、oー、m-及びp-ジヒドロキシベンゼン、4.4'ーイソプロピリデンフェノール、4.4'ーイソプロピリデンフェノール、4.4'ーイソプロピリデンフェノール、4.4'ーイソプロピリデンフェノール、4.4'ーイソプロピリデンフェノール、2.5-ナフタレンジオール、及びp-キシレンジオールが挙げられる。

以上の他に少量ならば三個以上の多価アルコール、例えばペンタエリスリトール、ジベンタエリスリトール、 トリベンタエリスリトール、グリセリン、トリメチロールブロバン、トリメチロールエタン、1,3.6ーへキサントリオールなども使用可能である。又、分子中に水酸 甚とカルボキシル基とを含有する化合物、例えばテレフタル酸とエチレングリコールの低分子量縮合物も使用可

-1-

が 3 . 0 0 0 ~ 8 . 0 0 0 で重量平均分子盤が 1 . 0 × 1 0 \*以上、好ましくは 5 . 0 × 1 0 \*~ 5 0 × 1 0 \*が好適 である。

[1]と[1]の樹脂の酸価はその製造時に適宜胸壁すれば良いが、通常、酸価は[1]が15 KOHag/g未満、好ましくは0.1~10 KOHag/gに、[1]が15 KOHag/gに、 を見られる。2種の樹脂の酸価比は1.5以上、好ましくは2以上でなければならない。この比が1.5以下では定着温度中が狭く実用性が乏しい。

 又、[I]と[I]は、
 【I] + [I]
 が重量基準

 で0.3~0.9、好ましくは0.4~0.7の割合で混合されることも必要であり、かかる範囲外では本願の効果は得難い。

上記ポリエステル製脂に配合する本発明の(b)成分である分子中にシアナト基(-0CI)を2個以上含有する多官能性シアン酸エステル或は較シアン酸エステルプレポリマーとして好適なものは、

一般式(1): R (OCN) n · · · · · (1)

能である。

上記酸成分、多価アルコール成分の他に通常公知の方法によってスルホン酸塩基導入することもできる。かかる際に用いられる縮合成分としては5-ソジオスルホイソフタル酸、5-カリウムスルホイソフタル酸が代表的であるが、これらに限定されるものではない。

上記酸成分並びに多価アルコール成分を縮合させてポリエステル樹脂を製造する特別な操作は必要なく、従来公知の任意の方法で良いが、代表的な例を挙げると酸成分に対し1.0~1.5倍モルの多価アルコール成分を触媒とともに反応器に仕込み、140~260℃に昇温して脱水縮合を行う。かかる際に用いる触媒としては酢酸亜鉛、塩化亜鉛、ラウリル第1個、ブチル錫オキサイド、オクチル錫オキサイド等が使用され、これらは通常ジカルボン酸に対し、0.05~0.15重量%仕込まれる。

溶線は特に必要としないが、所望により酢酸メチル、 ペンゼン、アセトン、キシレン、トルエン等の不活性溶 線を使用しても良い。

数ポリエステル樹脂のガラス転移温度は30~75℃、 好ましくは45~70℃が好ましい。又、数平均分子量

-8-

(式中のnは2以上、通常5以下の整数であり、Rは複 素厚を含んでいてもよい芳香族の有機基であって、上記 シアナト基は該有機基の芳香扇に結合しているもの)で 表される化合物である。具体的に例示すれば1.3-又 は1,4ージシアナトペンゼン、1,3,5ートリシアナ トペンゼン、1.3-、1.4-、1.6-、1.8-、2. 6-又は2.7-ジシアナトナフタレン、1.3.6-ト リシアナトナフタレン、4.4-ジシアナトピフェニル、 ピス(4-ジシアナトフェニル)メタン、ピス(3.5 ージメチルー4ージシアナトフェニル)メタン、2,2 ~ ピス(4-シアナトフェニル)プロパン、2.2-ピ ス(3,5-ジクロロ-4-シアナトフェニル)プロパ ン、2.2ーピス(3.5ージプロモー4ーシアナトフェ ニル)プロパン、2,2-ビス(3,5-ジメチル-4-シアナトフェニル) プロパン、ピス(4 - シアナトフェ ニル) エーテル、ビス ( 4 - シアナトフェニル) チオエ ーテル、ビス(4-シアナトフェニル)スルホン、トリ ス(4-シアナトフェニル)ホスファイト、トリス(4 ーシアナトフェニル)ホスフェート、ノボラックとハロ ゲン化シアンとの反応により得られる多官能性のノボラッ クーシアネート (USP-4P022P755: 8,448.079)、末端-OH 基合有のポリカーボネートオリゴマーとハロゲン化シアンとの反応により得られる多官能性のポリカーボネートシアネート (USP-4,026.918; DE-2,611.796)、及びヒドロキシベンザルアルデヒド類とアルキル関換ピリジン類とを反応させてなるポリーヒドロキシースチリルーピリジンなどとハロゲン化シアンとを反応させて得られるスチリルーピリジンーシアネートなど (USP-4.578,489)などである。これらのほかにUSP-3.553,244: 3.755.402: 3.740.848: 8.595,900: 3.694.410: 4.116.946、BP-1,305.967: 1.060,938、DE-1.190,184: 1.195.764などに記載のシアン酸エステルも用いうる。

、又、上述した多官能性シアン酸エステルを鉱酸、ルイス酸、炭酸ナトリウム或は塩化リチウム等の塩類、トリブチルホスフィン等のリン酸エステル類などの存在下に 置合させて得られるプレポリマーとして、更に多官能性 アミン類とのプレポリマーとしても用いることができる。

本発明において上記(b)成分の配合量は、飽和ポリエステル樹脂100量量部に対して0.5~10重量部、好ましくは1.0~5重量部、特に1.0~2.5重量部

-11-

アノエチル-2-エチル-4-メチルイミダゾール、| - グアナミノエチルー 2 - メチルイミダゾールで例示さ れるイミダゾール類、更には、これらのイミダゾール類 へのカルポン酸もしくはその無水物類の付加体など:N, Nージメチルペンジルアミン、N.Nージメチルアニリ ン、N.N-ジメチルトルイジン、N.N-ジメチル-p ーアニシジン、p-ハロゲノ-N,N-ジメチルアニリ ン、2-N-エチルアニリノエタノール、トリーn-プ チルアミン、ピリジン、キノリン、N-メチルモルホリ ン、トリエタノールアミン、トリエチレンジアミン、N. N.N'.N'-テトラメチルブタンジアミン、N-メチル ピペリジンなどの第3級アミン類;フェノール、キシレ ツール、クレゾール、レゾルシン、カテコール、フロロ グリシンなどのフェノール類:ナフテン酸鉛、ステアリ ン験船、ナフテン酸亜鉛、オクチル酸亜鉛、オレイン酸 編、ラウリル第一錫、ジブチル錫マレート、ナフテン酸 マンガン、ナフテン酸コパルト、アセチルアセトン鉄な どの有機金属塩:これら有機金属塩をフェノール、ビス フェノール、などの水酸基含有化合物に溶解してなるも の; SnCla、ZnCla、AlClaなどの無機金属塩;ジ

である。配合量が 0.5 重量都未満では本発明の効果が 得難く、一方 1.0 重量部を超えて配合すると流動開始温 度が高くなる等の過剰の架構反応が起こるので好ましく ない。

又、本発明の(c)成分の触媒とは、通常、(a)成分の 硬化を促進する目的として公知である触媒が使用できる ものである。

-12-

ブチル偈オキサイド、ジオクチル個オキサイド、その他のアルキル錫、アルキル錫オキサイドなどの有機銀化合物: 無水マレイン酸、無水フタル酸、無水ラウリル酸、低水ピロメリット酸、無水トリメリット酸、ヘキサヒドロ無水アタル酸、ヘキサヒドロ無水トリメリット酸、ヘキサヒドロ無水ピロメリット酸などの酸無水物等が挙げられる。これら触媒の中で有機全属塩やジブチル錫オキサイド、ジオクチル錫オキサイド、モの他のアルキル錫、アルキル錫オキサイドなどの有機錫化合物が特に好遇である。

又、触媒の使用量は一般的な意味での触媒量の範囲で充分であり、例えば(a)成分に対して I D\*t%以下、通常、数%程度の量で使用される。

本発明のトナーを調製するにあたっては、上記の飽和ポリエステル樹脂組成物、着色剤、必要に応じて荷電制御剤等を溶融混合すること:飽和ポリエステル樹脂組成物に代えて、飽和ポリエステル樹脂、(b)成分、(c)成分を着色剤、必要に応じて荷電制御剤等を溶融混合すること:飽和ポリエステル樹脂に(b)成分と(c)成分とを多量に配合した所謂マスターバッチを製造し、これと飽

和ポリエステル樹脂、着色剤、必要に応じて荷電創御剤等を溶散混合することなどによる。また、配合には、押出機、加圧型ニーダー、2本ロール等の機器を用い、溶散温度120~180℃、溶散時間30秒~5分程度で実施するのが好ましい。

ここに着色剤としてはカーボンブラック、ニグロシン 染料、アニリンブルー、カルコオイルブルー、クロムイ エロー、ウルトラマリンブルー、デュポンオイルレッド、 キノリンイエロー、メチレンブルークロライド、フタロ シアニンブルー、マラカイドグリーンオクサレート、ラ ンプブラック、コーズペンガラなどが挙げられる。

本発明のトナー 胸製時には更に必要であれば、本発明の主要成分である飽和ポリエステル樹脂以外のパインダー用樹脂類やポリオレフィンワックスその他のワックス 駆などの公知の助剤を添加できる。

尚、トナーの調製にあたって、フタロシアニンブルーなどの金属が配位した化合物を使用する場合には(b)成分とこれら着色刺とが反応して脱色反応等がおこる場合があるので、(b)成分は予め飽和ポリエステル樹脂と配合された組成物やマスターパッチなどの方法を用いるこ

-- 15 --

以下同様)であった。

[I] - 2

テレフタル酸 0.7モル、イソフタル酸 0.3モル、エチレングリコール 0.6モル、ネオペンチルグリコール 0.4モル、トリエチレングリコール 0.1モル、ジブチル鍋オキサイド 0.0003モルを窒素雰囲気下で160℃~220℃で4時間反応させた後、窒素の供給を止め、500maHgの減圧下で酸価が7KOHmg/gになるまで反応した。

得られたポリエステル樹脂は100℃における溶験钻 。 度が4×10°ポイズ、ガラス転移温度58℃であった。 [1]-3

[ I ] - 2の反応において酸価が13IOHmg/gになった時点で反応をやめ、ポリエステル樹脂を得た。

[ 11 ] - 1

テレフタル酸 0.8モル、イソフタル酸 0.2モル、エチレングリコール 0.4モル、ビスフェノールAプロピレンオキサイド付加物 0.6モル、グリセリン 0.0 3モルを充填塔付きの14容量の四ツロフラスコに仕込み、窒素券

(コ) とが好ましい。

[作 用]

本発明は酸価の異なる飽和ポリエステル樹脂を用いる ことによって、定着温度市が拡大したトナーを提供する。 [実 施 例]

以下、実施例等により本発明を説明する。尚、実施例 等中の部、名は特に断らない限り重量基準である。 ポリエステル樹脂の製造。

[ ] -1

テレフタル酸 0.5 モル、イソフタル酸 0.5 モル、エチレングリコール 0.9 モル、ジエチレングリコール 0.2 モル、ジブチル婦オキサイド 0.0003モルを 窒素雰囲気下で160℃~220℃で4時間反応させた 後、窒素の供給を止めた。続いて500mmHgの減圧下で酸価が5KOHmg/gになるまで反応した。

得られたポリエステル樹脂は100℃における溶酸粘度が 5 × 1 0 ° ポイズ (島本製作所フローテスター C P エー 5 0 0 で測定、測定条件: オリフィス径 1 mm、オリフィス長 1 0 mm、荷重 3 0 kg、以下同様)ガラス転移温度 5 9 ℃ (パーキンエルマー社製 DSC 7型で測定、

- 16-

囲気下で180℃に下げ、無水フタル酸を0.05モル 追加仕込みした後、更に180℃で30分間反応を行った。

窒素の供給を止めジプチル関オキサイドを 0.001 5 モルを加え 5 0 0 maHgの減圧下で 3 0 分間撹拌を続け 反応を終了した。

得られたポリエステル樹脂は酸価 2 5 KOHαg/g、1 0 0 ℃における溶酸粘度が 2 × 1 0 'ボイズ、ガラス転移温度 6 2 ℃であった。

[ I ] - 2

[1] - 1 と同じフラスコにテレフタル酸 0.7 モル、イソフタル酸 0.3 モル、エチレングリコール 0.2 モル、不均化ロジンモノグリセライド 0.2 モル、ピスフェノールAエチレンオキサイド付加物 0.6 モル、トリメチロールプロパン 0.0 2 モル及びジブチル錫オキサイド 0.0 0 0 3 モルを仕込み、窒素雰囲気下で 2 4 0 でにて 授件下に 反応を行った。 流出水が止まった時点で 温度を 180 でに下げ、 無水フタル酸を 0.0 7 モル追加 仕込みした後、 更に 180 でで 30 分間反応を整統した。

ついで、篆書の供給を止めジブチル鶴ジラウレート

特開平 3-41470(6)

 0.0015モルを加え500mallgの減圧下で30分間 提件を続け反応を終了した。

得られたポリエステル樹脂は、酸価32 KOEng/g、100 Cにおける溶融粘度が3×10 ポイズ、ガラス転移温度60 Cであった。

[]]-3

[ I ] - 2 の反応において酸価が 1 6 KOBmg/gになった時点で反応をやめ、ポリエステル樹脂を得た。 変施例 1 ~ 4 、対照例 1 ~ 5

上記ポリエステル樹脂に硬化触媒としてジプチル鍋ジラウレートを 0.1%添加し、これの 88部、カーボンプラック 844 (三菱化成(株)製) 9部、ボントロン S-34 (オリエント化学工業(株)製) 1部、ピスコール 560P(三洋化成工業(株)製) 2部及び 2.2ーピス (4ーシアナトフェニル)プロパン 2部を粉末混合し、二輪押出機 PCM-30 (池貝鉄鋼社製)を用いて、第1シリンダー 60で、第2.3シリンダー及びシリンダーヘッド 140で、シャフト回転数 100r.p.m.、供給速度 200g/分で混練押出した。

得られた押出物をlamの齢を通過する程度に粉砕した

- 19 -

実施例5~7

2.2 - ビス (4 - シアナトフェニル) プロパンに代えて1.3.5 - トリシアナトベンゼンを用いた以外は実施例1 と同様な実験を行った。

この結果も表に示す。

後、ジェットミル (日本ニューマチック社製)で後粉砕 し、気液型分級機で分級を行ってトナーを得た。 画像テスト

トナー 5 部と鉄約TEFV 150/250(日本鉄 粉社製) 9 5 部との混合物を用いて電子写真複写機 D C-162(三田工業社製)にて普通紙に画像を転写させ、未定着の状態で取り出してテフロンコートした熱ロールとゴムライニングしたバックアップアップロールとの間を275mm/秒の速度で連過させた画像を定着させた。

熱ロールの温度を150~240℃まで変化させ、熱ロールへのトナーの付着がない場合をオフセット性良(◎)、顕著な場合を不良(×)とし、又、画像の常態濃度をメンディングテープNO 810(住友スリーエム社製)を用いて、更に濃度保持率をマクベス濃度計(マクベス社製)を用いて調定し85%以上を示し十分に定着が行われていた場合を定着性を良(◎)、不十分な場合を不良(×)とした。

これらの結果を表に示す。

(6)

**- 28 -**

				<u>1</u>										
		240C	0	0	•	•	0	•	0	0	0	0	· 🚳	<b>⊗</b> .
	中中	2022	<b>©</b>	0	0	0	0	<b>©</b>	0	0	•	0	. 😂	0
- 物 佐		200C	<b>©</b>	<b>©</b>	0	0	<b>©</b>	0	0	<b>©</b>	0	0	0	0
		180°C	0	•	<b>⊗</b> .	0	0	0	0	0	٥	٥	0	٥
		166°C	0	<b>©</b>	0	0	Ο.	0	0	<b>©</b>	×	×	. 🚳	٥
		150C	0	0	0	0	0	0	0	Ö	×	×	0	×
	オフセット任	210C	0	0	0	0	0	0	0	· ×	0	0	×	0
+		2011	0	0	0	0	0	0	<b>©</b>	×	0	0	×	<b>©</b>
~		2002	0	0	0	0	0	0	0	×	<b>©</b>	0	×	0
		3.081	0	0	0	0	0	0	0	×	0	0	×	0
		2091	0	6	0	0	0	0	0	×	٥	٥	٥	٥
		1500	0	0	0	0	0	0	0	×	×	×	۵	×
1 *		シェン酸エスアル	2,2-ビス(4- シアナトフェニル) プロパン	*	*	٤	1,3,5-トリシ アナトベンゼン	*	*	2.2-ビス(4- シアナトフェニル) プロパン	*	**	"	
	<b>釣和ポリエステル樹脂</b>	[1]/[1]+[1]	0.5	9.0	6.0	9.0	8 0	9.0	P·0			0.5	0.1	0,95
		事在江	9	6.4	4.6	3.6	8.3	8.4	11.4			1.2	9	2
		# E	[[]-1 [[]-1	2 -[1] 1 - [1]	[1]-2 [1]-2	[1]-2 [E]-1	[1]-2	[1]-1 [I]-2	[1]-1 [0]-1 [0]-2	1-(1)	1 -[1]	(1)-3 (1)-3	[1]-1 [0]-1	[1]-1 [0]-1
				~	တ	4	ß	8	4	_	2	တ	-	<b>L</b>
L			L	#K		岩		<u>ez</u>			<b>在</b>	箑	<u>z</u>	

- 52

### [効果]

本発明では耐オフセット性と定着性を同時に満足させ るトナーを製造し得ると共に、放トナーは定着温度巾も 拡大され実用性の高い製品となる。

特許出顧人 日本合成化学工業株式会社 三菱瓦斯化学株式会社

-23-